⑩日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭61-34032

@Int.Cl.4

識別記号

庁内整理番号

❸公開 昭和61年(1986)2月18日

C 08 J 7/04 C 09 D 3/78

CEW 7446-4F 6516-4J

審査請求 未請求 発明の数 1 (全8頁)

図発明の名称

フツ素樹脂被覆用組成物

②特 願 昭59-154969

典

20出 願 昭59(1984)7月25日

砂発明者 鈴

武 長岡京市柴の里1-84

砂発 明 者 富 永

茂 武 茨木市中穂積2-8-26

70発 明 者 中 井 正

大阪市住吉区住吉 1 - 14-19

⑪出 願 人 ダイキン工業株式会社

大阪市北区梅田1丁目12番39号 新阪急ビル

砂代 理 人 弁理士 三枝 英二 外2名

木

明 和 古書

発明の名称 フツ素 樹脂 被 覆用 組 成 物 特 許 請 求 の 範 囲

- ① フツ素樹脂、該フツ素樹脂の重量を基準としてそれぞれ1~10重量%(有効成分換算)のシリコーンエマルジョン、1~40重量%のノニオン系界面活性剤及び/又はアニオン系界面活性剤、並びに必要に応じ避量の水を含有することを特徴とするフツ素樹脂被覆用組成物。
- ② 該リン片状無機物がSiO₂、 TiO₂、 A ℓ₂ O 。、マイカ、タルク、クレー及びガラスからなる群より選ばれた少なくとも1種のリン片状体である特許まの範囲第1項記載の被獲用組成物。
- ③ ノニオン系界面活性剤が、構造式R ' O (CH2 CH2 O) n H (但しR ' は飽和又は不飽和のアルキル甚; n は3~5の整数である)で示されるアルキルフェノール型界面活性剤ま

たはR¹ - C - O - (CH₂ CH₂ O) n H

(R D 及び n は上記に同じ)で表わされるエステル型界面活性剤である特許請求の範囲第1項記載の被理用組成物。

② アニオン系界面活性剤が構造式
R²-(COOM)n′(但しR²は炭素数2~22の炭化水素またはフツ素含有炭化水素;n′は1~4の整数;MはH、NH』、Na又はKを示す)で表わされるカルボン酸系界面活性剤である特許閉状の範囲第1項記軟の被覆用組成物。

発明の詳細な説明

発明の分野

本発明は膜構造材の保護、被覆に使用されるフツ素樹脂被種用組成物に関し、さらに詳しくは耐摩耗性、耐屈曲性及び逾膜強度に優れたフツ素樹脂被種用組成物に関する。

従来の技術

テント 材あるい はエア・ルーフ 等の空気構造体 に用いられる 説 構造材として、テトラフルオロエ チレン重合体で 被覆されたガラス布または金属布

34032(2)

が近年開発された。しかしながら斯かる被覆布は、 機物を構成する糸と糸との間の隙間(いわゆるウ インド)をテトラフルオロエチレン重合体では封 じ得ず、また地割れ、クラツクを生じ易く、機密 性を必要とする構造体には使用することができない。

斯かるテトラフルオロエチレン重合体による被 種用組成物の欠点を解決する手段として、いらの かの試みがなされている。すなわち、これらの 来技術はいずれも機物を構成する系と系とのウイ ンドを埋める手段として、ガラスピーズ、ガラス パルプ等の充塡材をフツ素樹脂ディスパーション へ配合して使用するものである。

例えば特開 昭 4 9 - 1 3 4 9 6 号公報には、 7 . 5 μ以下の ガラスピーズを 3 0 ~ 4 0 異量 % /ポリテトラフルオロエチレンを 好ましい配合 割 合として用いることが示されている。 同公報によ ると、この方法はフツ素樹 単独 でのコーティン グに比べると加工性が向上するとされ、その理由 はガラスピーズがウィンドへ選択的に 旋れ込みこ れを構かけするためと説明されている。またこの 現象は雲母等の微小板タイプの充塡材には起らず 耐クラツク性向上には寄与しないと説明されてい る。 貫い 換えれば 無充 頃の フツ 素 樹 脂 ディスパー ジョンでは加工不可能であり、布への加工がガラ スピーズを配合する事で可能となつたということ である。しかしながら、一方では同公報でガラス ピーズを充塡して向上したとする金膜の耐クラツ ク限界膜厚については音及されておらず、被覆の 回散は10~20回又はそれ以上多いこともある と記載されており、このことは一被獲当りの膜厚 がかなり薄いことを示唆している。因みに、目標 とする.農厚を例えば800μm とすると.この程度. の膜厚を得ようとするには、多くの被覆回数を要 し、コスト面からは未だ極めて不利である。一般 にフツ素樹脂デイスパージョンへ充塡材と選化材 を混合しただけでは、強膜の耐クラツク性は大巾 には向上しないことは当業界では周知の事実であ り、上記の公知例はこのことを確認しているに過

さらに耐クラツク性を向上させる充塡材として ガラスピーズ、ガラスパルプの代りに機様状メタ ケイ酸カリウムを使用する方法が特開昭 5 4 -150454号公報に示されている。しかしここ で耐クラツク性は向上するとしながらも、そのク ラツク限界膜厚は示されていない。これら充塡材 だけでは遠膜の耐クラツク性の大幅な向上が達成 されていないことは前記の過りである。

一方、物性上より見ると前配の公知例では耐摩 耗性、屈曲性及び強膜強度が改善されたとしなが 5、いずれもどの程度の改善がなされたか不明である。さらに強膜の非汚染性、非粘着性の観点はり観ると上記公知例における充填剤はいずれも膜材の表面はざらつきを形成し、せつかくのフツ素樹脂の持つ良好なすべり特性、非粘着性等の特性を低下させ商品価値を下ける要因となつている。

発明の目的、構成及び効果

本発明の目的は上記の如く従来のテトラフルオロエチレン重合体被理組成物の有する欠点を解消し、耐クラツク性、耐楽被浸透性並びに逾膜物性にすぐれたフツ素樹脂被獲用組成物を提供することにある。

特周昭61-34032(3)

本発明の被覆用組成物は、加工性の上からは少ない被覆回数でクラックのない所定の膜厚が得られ、デイバーション遊料の保存安定性が良く、でして質構築材としての物性面からは、フツ条制のの滑り特性、非汚染性、超耐候性に加え、光透過性、耐摩耗性、耐屈曲性、引强破断強度等の仕上り膜特性の優れた被覆組成物を提供するものである。

ルフエノール系の化合物ではエチレン付加モルの が6以下で非常に親油性の強い非イオン系界で現 性剤とエチレン付加モル数が7~15モルが現 性の強い非イオン系界面活性剤との組合せが挙げ られる。特に好ましい具体例として、ノニオン 界面活性剤として構造式 R! ー Q の和の では、R! は3~5の整数であまた で添されるアルキルフェノール型界面活性剤また

はR¹ーCーOー(CH₂CH₂O)nH
(R¹およびnは上記に同じ)で衷わされるエステル型界面活性剤が、またアニオン系界面活性剤 として構造式R²ー(COOM)n′(式中、 R²は炭素数2~22の炭化水素またはフツ系含 有炭化水素;n′は1~4の整数;MはH、 NH₄、Na又はKを示す)で表わされるカルボン酸系界面活性剤が挙げられる。

本発明の租成物を調製するに当り、フツ素樹脂は入手の容易性から水性分散液を使用するのが便

これらのフツ素樹脂は通常濃度30~70重量 %の水性分散液として容易に入手することができる。

本発明に用いるシリコーンエマルジョンは次式

$$R - Si - O + \begin{cases} R & R \\ \vdots & \vdots \\ R & R \end{cases} = R$$

(式中、 R はアルキル基、フェニル基、アルコキン基、フェノキシ基又は H を示す)

で 表わされるシリコーンを ノニオン系又はアニオン系の乳化剤を用いて水に分散させた白色乳剤液である。

リン片状無機物として Si O 2 、 Ti O 2 、 A 2 2 O 3 、 マイカ、 タルク、 クレー、 ガラス等のリン片状物質が用いられ、 通常その平均粒径は 1~8 O μ m 、 比重 1 . 8 ~ 3 . 5 を有する。

ノニオン系界面括性剤としては、一般に室温 (20~25℃)に於て水溶性のもの及び不溶性 の非イオン界面活性剤のそれぞれ1種又はそれ以 上を組合せて使用する。その一例として、アルキ

利である。フツ素樹脂以外の各成分はフツ素樹脂 分散液中のフツ素樹脂の重量を基準として下記の 割合で配合される。

シリコーンエマルジョンは1~10 風量%、好ましくは2~4 重量%、配合され、1 重量%未満では被膜の焼成時にクラックの生成を防止することができず且つ厚塗りができない。また10 重量%を超えると焼成後の揮発が不十分で、分解物が残り、被膜管色及び造膜性に悪影響を及ぼす。

リン片状無機物は1~40重量%、好ましくは5~30重量%、配合される。1重量%未満では耐摩耗性の向上が果せず、又環境液の浸透防止の上からも好ましくない。40重量%を超えると透光性、機械的強度が低下する。

ノニオン系界面活性剤は3~10類量%、好ましくは5~8 重量%、配合される。3 重量%未満では生成する水性分散液の機械的安定性が悪くなり充填剤の沈降を防ぐことができず、10重量%を超えると熄成後も分解物が残り被膜が褐色に着色する。

特開昭61-34032(4)

本発明に係るフツ素樹脂被費用組成物は、シリ コーンエマルジョンを、ノニオン界面活性剤ある いは、アニオン界面活性剤と共に配合する事によ り、塗膜の耐クラツク性を向上させ、特別の無機 充塡材の助けを借りることなく、ガラスクロスの ウィンドを容易に埋める事ができるものである。 さらにリン片状無機物を返加する事により、無踒 加組成物に比べ、塗料コストの低減、耐摩耗性の 向上、適度のたわみ性(屈曲性)の付与、さらに 雨水等環境液の浸透を防ぐ等に優れた特性を有す る。また他の充塡材である球状無機充塡材たとえ ばガラスピーズ・ガラスパルプ等、あるいは無定 形充塡材等を抵加した組成物に比べると、塗膜の 引張強度、耐摩耗性、環境液の浸透防止等の特性 に優る組成物である。もちろん本発明組成物の必 須成分の他に、着色のための各種顕料や充塡材の 分散性、フツ素樹脂との親和性を向上させるため のシランカツプリング剤等の番加は必要に応じて 可能である。

本発明に係るフツ素樹脂被獲用組成物はシリコ

ーンエマルジョン及びリン片状無複物の配合によって、ウィンドを完全に埋めることができ、すぐれた耐クラツク性ならびに耐候性を示すと共に光透過性及び耐摩耗性にも優れている。

実 施 例

以下、実施例および比較例を挙げて本発明をさらに説明する。以下「%」は別記しない限り「重量%」を示し、フツ素樹脂以外の成分の配合量はすべてフツ素樹脂の重量を基準とした重量%を以て示すものとする。

尚、ガラスクロスは、下記仕様のものを使用し た

> 機り方 単機雑径 糸密度 厚 さ (本/25mm)

		(テニール)	径	稗	(88)	
(A)	平欄	150	24	20	0.50	
(B)	平模	7.5	20	15	0.45	<u>. · </u>
		,				

実施例 1

ポリテトラフルオロエチレン 6 0 % 水性分散液 (ノニオン系界面活性剤;トライトンX - 1 0 0

上記分散体を下記の手順でガラスクロス(A) に含浸した。

- (i) ポリテトラフルオロエチレン 6 0 % 水性分 散体をプライマーコートとして 1 回含浸し 3 8 0 でにて焼成する
- (ii) 上記含浸物を本発明の上記分散体の中へ浸 漬し含浸を行ない、乾燥し焼成する
- (iii) (II) の含浸、乾燥、焼成の工程を3回くり返し、ポリテトラフルオロエチレン膜厚(片面) 約150 µ m の含浸物を得た。

得られたポリテトラフルオロエチレン含浸ガラスクロスを、顕微鏡下で観察するとクラツク、ピンホールが無いきれいな膜であることが確認された。また膜の外観も非常に滑らかであつた。

実施 强 2

実施例 1 のノニオン系界面性剤エマルゲン
9 0 5 / 8 1 0 混合物の代りにノニオンN S 2 0 4 5 (日産化学機製)を 2 %、 タルクの代り
にガラスフレーク C C F - 3 2 5 (日本板 研子機
製)を 1 5 % 使用する他は実施例 1 と全く同様に
して水性分散体を得た。 粘度は 3 2 0 cpで あつた。
次に上記水性分散体を実施例 1 と同様の工程で

次に上記水性分散体を実施例1と同様の工程で ガラスクロス(A)に含浸し、膜厚160μョの 含浸物を得た。

この含度物も顕微鏡下の観察によりクラツク、 ピンホールがなく、遠膜表面が滑らかであること を認めた。

実施 例 3

実 施 例 1 の タ ル ク に 代 え て リ ン 片 状 ケ イ 酸 カ ル シ ウ ム フ ロ ー ラ イ ト M (徳 山 曹 達 錦 製) を 1 5 % 、

特開昭61-34032(5)

シリコーンエマルジョンTSM630に代えてシリコーンエマルジョンKM722(信越シリコーン研製)を10% 添加した他は実施例1と同様にして水性分散体(粘度280cp)を得た。

上記分散体を実施例1と同様の方法でガラスクロス(B)に含張し膜厚170μmの含複物を得た。

符られた含覆物の顕微鏡観察の結果は上記実施 例と1と同様であつた。

実施例4

ポリテトラフルオロエチレン 6 0 % 水性分散液(6%のトライトンX-100を含有)に、アニオン界面活性剤DS・101(ダイキン工業機製)を2% 添加し、さらにシリコーンエマルジョンKM722(信越シリコーン機製)を10%添加した。これを撹拌しながらタルク80(東洋化成機製)を10%の割合で混入し分散させた。得られた分散体の粘度は、220cpであつた。

上記分散体を実施例 1 と同様の手順でガラスクロス (A) へ会後しポリテトラオロエチレン関係

% 添加し、さらに平均粒径 2 0 μ m のガラスピーズ (GB-2 1 0 : 東芝パロティーニ 翻製) を 1 0 % 添加し、粘度 2 6 0 opの水性分散体を特た。 この分散体を実施例 1 と同様の手順でガラスクロスへ含浸し、ポリテトラフルオロエチレン膜厚 1 5 0 μ m の含浸物を得た。

本含畏物は顕微鏡観察下、多量のクラツク、ピンホールが図められた。またその膜序表面は非常にザラついていた。

比較例3

ポリテトラフルオロエチレン 6 0 % 水性分散体へ、ノニオン界面活性剤エマルゲン 9 0 5 / エマルゲン 8 1 0 (花玉石けん瞬製) (重量比 10 / 1 の混合物) 7 2 %を添加し、さらにシリコーンエマルジョンLE- 4 5 (日本ユニカー磷製) を5 % 凝加した。これを撹拌しながらさらにガラスピーズ (GB-210;東芝パロティーニ磷製) を2 0 % 凝加して、粘度 2 3 0 0 p の 水性分散体を得た。

この分数体を実施例1と同様の手順でガラスク

1 4 0 μ m の合浸物を得た。得られたポリテトラフルオロエチレン合浸クロスは、クラツク、ピンホールのない、 きれいな膜であつた。また膜の外観も非常に滑らかであつた。

比較例1

実施例1のタルクの代りに、無定形状の石英ガラス(シリカ105;電気化学工業機製)を5%及びシリコーンエマルジョンTSM630の代りにシリコーンエマルジョン(LE-45;日本ユニカー機製)を5%版加した以外は実施例1と同様にして水性分散体(粘度300cp)を得た。

上記分散体を実施例 1 と同じ方法によりガラスクロス(A)に含複し、膜厚 1 5 0 μ m の含浸物を得た。

この含浸物を顕微鏡下で観察したところ、クラック及びピンホールは無かつたが、塗膜表面は若干のザラつきがあつた。

比較例 2

ポリテトラフルオロエチレン60%水性分散体へ、ノニオン系界面活性剤エマルゲン905を2

ロス(Α)へ含要しポリテトラフルオロエチレン 膜厚140μ m の含硬物を得た。得られた含硬物 は、顕微鏡観察下クラツク、ピンホールのないこ とが確認された。しかし膜表面にはザラつきが確 なされた。

実施例1~4及び比較例1~3の名組成物の途 膜の物性を、下記項目について拠定し、本発明品 がいずれの試験項目においても優れていることを 確認した。なお、各試験は原則として5回づつ行 ない、その平均値を結果として示した。

(1) 逾農の耐クラック性及び平滑性

各組成物を、ガラス板上へドクタープレードに て強装し、次いでこれを風乾する。乾燥後さらに 380℃のオープン中で10分間焼成して得られ た強膜を顕微鏡下にて観察しクラツク、ピンホー ルを調べた。また、平滑性は、手の感触により判 定した。その結果を第1表に示す。

第 1 表

	クラツク性ピンホールの有無			平滑性
膜摩(μ▮)	10	50	200	l '
実施例1	無	無	無	良
実施例2	無	無	無	良
実施例3	無	無	無	良
実施例4	無	無	無	良
比較例1	無	無	無	ザラツキ
比較例2	無	クラツク多発	大きなクラツ	ザラツキ
			ク発生	
比較例3	無	無	無	ザラツキ

(2)耐摩耗性

実施例1~4及び比較例1~3で得られたガラスクロスを10 cm角に切断し、中心に直径 6 mmの孔をあけた。次に1.5 mm板厚のA Q 板を同様の形状に作成し、これに前記ガラスクロスを両面粘着テープにて貼り付け試験片として、チーパー摩耗試験を行なつた。その結果を第2表に示す。

試験機:鵝東洋精機製作所製

摩耗輪: CS-17

囲を第3表に示す。

翘定条件

別定機 M I T : (梯東洋精機製作所製 荷重(張力): 1 . 5 kg/1 0 mm

第 3 表

サンプル	切断までの屈曲回数		
実施例1	18000~20000		
実施例2	18000~20000		
実施例3	. 18000~20000		
実施例4	18000~20000		
比較例1	8000~10000		
比較例2	6000~ 8000		
比較例3	6000~10000		
İ			

(4)引强強度、伸度

実施例1~4、比較例1~3で得られた水性分散体をガラス板上へフローコートし、これを風乾した。乾燥後380℃のオープン中にて10分間焼成し、厚み約50μ m のフィルムを得た。比較例2は、耐クラツク性が低いため、フローコート

荷 貫: 1. Okg

回転数:5000回転(70rps)

摩耗輪は1000回毎に再生して使用した。

第 2 表

	摩耗量(g)
実施例1	0.005
	0.085
実施例2	0.095
実施例3	0.090
実施例4	0.090
比較例1	0. 120
比較例2	0. 120
比較例3	0. 120

(3)耐屈曲性

実施例1~4、比較例1~3で得られた各水性分散体を実施例1と同じ方法でガラスクロスAに含拠処理し、この被種物より10mmのにサンプルを切り出した。このサンプルを屈曲試験機MITに装着し、耐屈曲性を製定した。同じ測定を各サンプルについて5回行ない、結果のバラッキの範

1回当りの膜厚を8~9μ m とし、コート→焼成のサイクルを5回として約40μ m のフイルムを

斯くして得られた各サンプルを下記条件で測定した。

期定条件:

引張試験機:健島津製作所製オートグラフDS

- 5 0 D

引張速度: 5 O mm/min

第 4 弗

サンプル	引張破断強度 (kg/cm²)	伸度(%)
実施例1	180	220
実施例2	160	220
実施例3	175	230
実施例4	180	220
比較例1	150	210
比較例2	100	110
比較例3	110	130

以上各試験結果より、本発明のリン片状無機配合のポリテトラフルオロエチレン膜が、球形の充

媒剤(例えばガラスピーズ等)配合の膜に比べい 構築材用膜に必要な物性に優れている事が認められる。

(以上)

代理人 弁理士 三 枝 英 二



手 統 補 正 書(_{自発})

阳和59 年 1 2 月 1 4 日

特許庁長官 志 賀 学 殿

1. 事件の表示 昭和59 年 特 許 願

施 頭第 154969 円

2. 発明の名称 フッ素樹脂被獲用組成物

3. 補正をする者

郵件との関係 特許出額人

(205) タイキッ工業株式会社

4. 代 理 人

大阪市東区平野町 2 の10 沢の釻ビル 電話06-203-0941(代)

6521) 弁理士 三 枝

5. 補正命令の日付 自 発

6. 補正により増加する発明の数



7. 袖 正 の 対 象 明細審中「特許請求の範囲」の項及び 「発明の静細な説明」の項

8. 補正の内容

別紙忍附の通り

袖正の内容

- 1 特許請求の範囲を別紙の通り訂正する。
- 2 明細告第2頁第5行「R² (COOM)_n,」を 「R² - (COOM)_n,及はR² - (SO₃M)_n,」

と訂正する。

- 3 明細容第4頁第16行「流化材」を「液化剤」を と訂正する。
- 4 明細書第6頁第17行「活性材」を「活性剤」と訂正する。
- 5 明細書第9頁下から第7行「R² (COOM)_n,」
 を「R² (COOM)_n,又はR² (SO₃M)_n,」
 と訂正する。
- 6 明細酶第10頁第11行「5~30」を 「2~30」と訂正する。
- 7 明細密第10頁第18行「充填剤」を「充填材」と訂正する。
- 8 明和書第14頁第8行「2045」を 「2045」と訂正する。

- 9 明細書第19頁第1表の膜厚の側の記載中、
- . 「200」を「100」と訂正する。
- | 0 明細舎第23頁第1行「填剂」を「填材」 と訂正する。

(以上)

特許闘求の範囲

- ① フツ菜樹脂、酸フツ菜樹脂の低低を基準としてそれぞれ!~10m盤8(有効成分換算)のシリコーンエマルション、1~40mm8のリン片状無機物、3~10m盤8のノニオン系界面活性剤及び/又はアニオン系界面活性剤、並びに必要に応じ適量の水を含有することを特徴とするフツ素樹脂被後用組成物。
- ② 該リン片状無機物が SiO₂、 TiO₂、 Al₂O₃、マイカ、タルク、クレー及びガラスからなる群より選ばれた少なくとも! 穏のリン片状体である特許弱求の範囲第1項配機の被緩用組成物。
- ③ ノニオン系界面活性剤が、構造式 R¹-0-(CH₂CH₂O) nH (但し R¹ は飽和又は不飽和の アルキル茲; n は 3 ~ 5 の整数である)で示されるアルキルフェノール型界面活性剤または O
 R¹-C=O.-(CH₂CH₂O) nH (R¹ 及び n は上

特別収61-34032(8)記に同じ)で扱わされるエステル型界面活性剤である特許部水の範囲第1項記載の被獲用組成物。

Pニオン系界面活性剤が構造式
 R²-(COOM)_n' 又はR²-(SO₃M)_n' (但しR² は炭素数2~22の炭化水素またはフツ菜含有炭化水素; n' は1~4の整数; MはH、NH_u、Na 又はKを示す)で設わされるカルボン般系界面活性剤である特許前求の短出第1項の被強用組成物。

UNEXAMINED JAPANESE PATENT PUBLICATION No. JP-A-61-34032 (Translation-in-part)

[Title of the Invention]

FLUORINE-CONTAINING RESIN COATING COMPOSITION

[Claims]

- 1. A fluorine-containing resin coating composition, characterized by comprising a fluorine-containing resin and based on a weight of the fluorine-containing resin, 1 to 10 % by weight (converted based on effective components) of silicone emulsion, 1 to 40 % by weight of scaly mineral, 3 to 10 % by weight of nonionic surfactant and/or anionic surfactant and as case demands, a proper amount of water.
- 2. The coating composition of Claim 1, wherein said scaly mineral is at least one scaly substance selected from the group consisting of SiO₂, TiO₂, Al₂O₃, mica, talc, clay and glass.
- 3. The coating composition of Claim 1, wherein said nonionic surfactant is an alkyl phenol surfactant represented by a structural formula R¹-O-(CH₂CH₂O)_nH, wherein R¹ is a saturated or unsaturated alkyl group, n is an integer of 3 to 5 or an ester type surfactant represented by:

$$\begin{matrix} \text{O} \\ \parallel \\ \text{R}^1\text{-C=O-(CH}_2\text{CH}_2\text{O)}_{\text{n}}\text{H} \end{matrix}$$

wherein R¹ and n are as defined above.

4. The coating composition of Claim 1, wherein said anionic surfactant is a carboxylic acid type surfactant represented by R^2 - $(COOM)_{n'}$ or R^2 - $(SO_3M)_{n'}$, wherein R^2 is a hydrocarbon or fluorine-containing hydrocarbon having 2 to 22 carbon atoms, n' is an integer of 1 to 4, M is H, NH₄, Na or K.

Page 3, Upper right column, Lines 1 to 3

Those fluorine-containing resins are easily obtainable in the form of an aqueous dispersion usually having a concentration of 30 to 70 % by weight.